(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 4 janvier 2001 (04.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/00320 A1

(51) Classification internationale des brevets7: B01J 23/755, C01B 3/32, H01M 8/06, B01D 53/86

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01782

(22) Date de dépôt international: 26 juin 2000 (26.06.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/08083 24 juin 1999 (24.06.1999) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): PEU-GEOT CITROEN AUTOMOBILES S.A. [FR/FR]; 62, boulevard Victor Hugo, F-92200 Neuilly sur Seine (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): LISSE, Jean-Pierre [FR/FR]; 8, rue George Buffon, F-78180 MONTIGNY LE BRETONNEUX (FR). MICHA-LAK, Franck [FR/FR]; 3, rue du Capitaine Fonck, F-78140 Velizy (FR). MARQUES-ALVAREZ, Carlos [ES/ES]; Corregidor J. Bobadilla, 10, E-28030 Madrid (ES). GRAZANI-KLOUZ, Véronique [FR/FR]; 2, place des Passementiers, F-69100 Villeurbanne (FR). MIRODATOS, Claude [FR/FR]; 17, rue Montaigne, F-69003 Lyon (FR).

(74) Mandataire: THINAT, Michel; Cabinet Weinstein, 56A, rue du Faubourg Saint Honoré, F-75008 Paris (FR).

(81) États désignés (national): BR, JP, US.

(84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

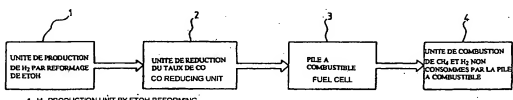
Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de

(54) Title: CATALYST AND METHOD FOR REFORMING ETHANOL AND FUEL CELL SYSTEM USING SAME

(54) Titre: CATALYSEUR ET PROCEDE DE REFORMAGE DE L'ETHANOL AINSI QUE SYSTEME DE PILE A COMBUS-TIBLE LES UTILISANT



1...H, PRODUCTION UNIT BY ETOH REFORMING

4...UNIT FOR COMBUSTION OF CH4 AND H2 NOT CONSUMED BY FUEL CELL

(57) Abstract: The invention concerns a method for reforming ethanol and a device for producing H₂ using said method. The invention is characterised in that the method for producing H2 consists in reforming ethanol with water vapour at a temperature ranging between 300 and 800 °C, in the presence of oxygen. The invention is particularly applicable in a fuel cell system.

(57) Abrégé: L'invention concerne un procédé de reformage de l'éthanol ainsi qu'un dispositif de production d'H2 fonctionnant avec ledit procédé. Selon l'invention, le procédé de production de H₂ consiste en le reformage de l'éthanol par la vapeur d'eau à une température comprise entre 300 et 800 °C, en présence d'oxygène. L'invention trouve application, en particulier dans un système de pile à combustible.

10

15

20

25

30

"Catalyseur et procédé de reformage de l'éthanol ainsi que système de pile à combustible les utilisant"

L'invention se rapporte à un catalyseur et à un procédé de reformage de l'éthanol par la vapeur d'eau. Elle concerne également une unité de production d'hydrogène, une pile à combustible alimentée par cette unité de production d'hydrogène ainsi qu'un système à pile à combustible embarquable pour application dans des véhicules.

Le développement des véhicules électriques dits à "zéro ou presque zéro émission" constitue un objectif prioritaire pour limiter la pollution urbaine.

Cependant le stockage de l'électricité sous forme de batteries présente des difficultés techniques non résolues.

C'est pourquoi le stockage chimique de l'énergie est aujourd'hui privilégié.

La technologie des piles à combustible répond à cet objectif et implique le stockage d'un carburant liquide exempt de soufre et de métaux lourds, qui doit être aisément transformable en hydrogène sans émission polluante.

alcools présentent ces qualités de bons Les décomposés en présence générateurs d'hydrogène car, (réaction de vaporeformage), ils sont d'eau susceptibles de générer des mélanges riches en hydrogène et peu polluants, le monoxyde de carbone étant transformé en dioxyde de carbone.

Le méthanol est déjà utilisé comme source d'hydrogène dans des unités industrielles. Cependant, il présente l'inconvénient d'une assez grande toxicité et sa production est par ailleurs essentiellement liée aux ressources en combustible fossile (charbon, gaz naturel).

L'éthanol présente l'avantage d'une moindre toxicité et peut être produit par la biomasse, constituant ainsi une 35 énergie renouvelable créée sans émission polluante majeure.

FR 2 454 427 décrit un procédé catalytique pour la fabrication d'un mélange gazeux se composant de $\rm H_2$, $\rm CO_2$, $\rm CH_4$ et $\rm H_2O$, à partir d'éthanol.

10

15

20

25

30

35

Cependant, par ce procédé, la quantité d'hydrogène produite reste faible et le produit majoritaire obtenu par ce procédé est le méthane.

L'invention vise à pallier les inconvénients procédés de l'art antérieur et à améliorer le rendement en lors d'une réaction de vaporeformage hydrogène cet hydrogène étant alors utilisable comme l'éthanol, source d'énergie pour une pile à combustible utilisable, en un système à pile à combustible particulier, dans embarquable dans des véhicules.

A cet effet, l'invention propose un catalyseur de reformage de l'éthanol (EtOH) par la vapeur d'eau ($\rm H_2O$) caractérisé en ce qu'il est constitué de nickel ($\rm Ni$) ou d'un mélange de nickel + cuivre ($\rm Ni$ + Cu), supporté sur de l'alumine α (α Al $_2O_3$) ou de la silice ($\rm SiO}_2$), la teneur en $\rm Ni$ ou ($\rm Ni$ + Cu) étant inférieure ou égale à 40 % en poids par rapport au poids du catalyseur, le restant étant α Al $_2O_3$ ou $\rm SiO}_2$.

Plus précisément ce catalyseur est constitué de 2 à 20 % en poids de Ni et de 0 à 33 % en poids de Cu par rapport au poids total du catalyseur.

De préférence le catalyseur est constitué de 1,6 % en poids de Cu et de 16,7 % en poids de Ni par rapport au poids total du catalyseur.

Encore plus préférablement ce catalyseur est réduit sous hydrogène (H₂) avant utilisation.

L'invention propose également un procédé de production d'hydrogène caractérisé en ce qu'il consiste en le reformage de l'éthanol par la vapeur d'eau réalisé avec le catalyseur de l'invention, à une température comprise entre 300 et 800°C.

Selon une caractéristique du procédé de l'invention le rapport molaire $\rm H_2O/EtOH$ est compris entre 0,8 et 10 inclus.

De préférence le rapport molaire $\rm H_2O/EtOH$ est de 1,55 dans le procédé de l'invention

Selon un mode de mise en oeuvre préféré du procédé on introduit de l'oxygène (O_2) à un rapport molaire O_2/EtOH compris entre 0 et 1,8.

10

15

20

25

30

35

De préférence le rapport $O_2/EtOH$ est de 0,68. Une source de O_2 préférée est l'air.

La température de réaction préférée du procédé de reformage de l'invention est de 700°C.

L'invention propose aussi une unité de production d'hydrogène caractérisée en ce qu'elle fonctionne selon le procédé de reformage de l'éthanol de l'invention.

L'invention propose encore une pile à combustible caractérisée en ce qu'elle est alimentée par l'unité de production d'hydrogène de l'invention.

L'invention propose de plus un système de pile à combustible embarquable pour application dans des véhicules caractérisé en ce qu'il comprend une unité de production d'hydrogène de l'invention ou une pile à combustible selon l'invention.

Selon une première caractéristique, le système de pile à combustible embarquable comprend de plus une unité de réduction du taux de CO contenu dans le gaz issu de l'unité de production d'hydrogène, l'unité de réduction du taux de CO étant située entre l'unité de production d'hydrogène et la pile à combustible.

Selon un mode de réalisation préféré, l'unité de réduction du taux de CO fonctionne selon un procédé comprenant une première étape (a) de déplacement de gaz à l'eau (WGS) en présence d'un catalyseur, et d'une seconde étape (b) d'oxydation sélective en présence d'un catalyseur.

Le catalyseur préféré utilisé à l'étape (a) est un catalyseur du type CoCuZnAlO de composition massique Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53.

Le catalyseur préféré utilisé à l'étape (b) est un catalyseur de type ${\rm Cu/Zn0-Al_2O_3}$ constitué de 5 à 30 % en poids de Cu par rapport au poids total du catalyseur.

Un autre catalyseur préféré utilisé à l'étape (b) est un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de rhodium (Rh) ou de ruthénium (Ru) supporté sur $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$.

Selon un procédé de réalisation encore plus préféré, le système à pile à combustible embarquable de l'invention

WO 01/00320 PCT/FR00/01782

comporte de plus, après la pile à combustible, une unité de combustion du CH_4 et du H_2 non consommé par la pile à combustible.

Dans ce mode de réalisation, de préférence, l'unité de combustion fonctionne avec un catalyseur constitué de 5 à 20 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Ni supporté sur $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$, ou un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de platine (Pt) ou de palladium (Pd), supporté sur $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$ ou CeO_2 , ou un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur de Pt supporté sur $\mathrm{CeO}_2\text{-}\mathrm{ZrO}_2$.

10

15

20

25

30

L'invention propose également un catalyseur de réduction du taux de CO par une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) caractérisé en ce qu'il est constitué de CoCuZnAlO de composition massique Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53.

L'invention concerne aussi un procédé de réduction du taux de CO par une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) caractérisé en ce qu'il comprend l'utilisation du catalyseur précédent de réduction du taux de CO par une réaction de WGS et en ce que la réaction est effectuée à 400°C.

L'invention englobe de plus un catalyseur de réduction du taux de CO par oxydation sélective caractérisé en ce qu'il est constitué de 5 à 30 % en poids de Cu, par rapport au poids total du catalyseur, supporté sur ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ -ZnO.

Un autre catalyseur de réduction du taux de CO par oxydation sélective selon l'invention est caractérisé en ce qu'il est constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Rh ou Ru supporté sur Al_2O_3 .

L'invention se rapporte aussi à un procédé de réduction du taux de CO par oxydation sélective caractérisé en ce qu'il comprend l'utilisation de l'un ou l'autre des catalyseurs de réduction du taux de CO par oxydation sélective, de l'invention, à une température de 200°C.

L'invention se rapporte encore à un catalyseur de combustion de CH_4 et de H_2 caractérisé en ce qu'il est

15

20

25

30

35

constitué de 5 à 20 %, par rapport au poids total du catalyseur, de Ni supporté sur ${\rm Al}_2{\rm O}_3$.

Un autre catalyseur de combustion de CH_4 et de H_2 , selon l'invention est constitué de 0,5 à 2 %, par rapport au poids total du catalyseur, de Pt ou Pd supporté sur Al_2O_3 ou CeO_2 .

Encore un autre catalyseur de combustion de CH_4 et H_2 , selon l'invention est constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Pt supporté sur CeO_2 - ZrO_2 .

L'invention se rapporte encore de plus à un procédé de combustion de CH_4 et H_2 caractérisé en ce qu'il comporte l'utilisation de l'un ou l'autre des catalyseurs de combustion de CH_4 et H_2 de l'invention, à 700°C.

En résumé, l'invention peut donc être comprise comme concernant un procédé de production de H₂, qui consiste en le reformage de l'éthanol par la vapeur d'eau à une température comprise entre 300 et 800°C, en présence d'oxygène.

Plus particulièrement, le rapport molaire H₂O/EtOH selon ce procédé est compris avantageusement entre 0,8 et 10 inclus.

De façon préférée, le rapport molaire $\rm H_2O/EtOH$ dudit procédé est de 1,55.

L'introduction d'oxygène (O_2) selon ledit procédé s'effectue avantageusement à un rapport molaire O_2 /EtOH au plus égal à 1,8.

De manière préférée, le rapport 02/EtOH est de 0,68.

La source préférée de ${\rm O_2}$ lors de la mise en œuvre du procédé est l'air.

La température de reformage du procédé est avantageusement de 700°C.

Le procédé de production de H_2 , qui consiste en le reformage de l'éthanol par la vapeur d'eau à une température comprise entre 300 et 800°C, en présence d'oxygène inclut de préférence l'utilisation d'un catalyseur de réformage consistué de nickel (Ni) ou d'un mélange de nickel + cuivre (Ni + Cu), supporté sur de l'alumine α (α Al₂O₃) ou de la silice (SiO₂), la teneur en

WO 01/00320 PCT/FR00/01782

Ni ou (Ni + Cu) étant inférieure ou égale à 40 % en poids par rapport au poids du catalyseur, le restant étant α Al₂O₃ ou SiO₂.

Le catalyseur de réformage peut être constitué de 2 à 20 % en poids de Ni et de 0 à 33 % en poids de Cu, par rapport au poids total du catalyseur.

Ce catalyseur de réformage est constitué de préférence de 1,6 % en poids de Cu et de 16,7 % en poids de Ni, par rapport au poids total du catalyseur.

Ce même catalyseur de réformage est avantageusement réduit sous hydrogène (H_2) avant utilisation.

10

30

Le procédé selon l'invention comprend avantageusement une étape de réduction du taux de CO par une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) effectuée à 400°C.

15 En outre, cette réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) s'effectue de préférence à l'aide d'un catalyseur de réduction du taux de CO par une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) constitué avantageusement de CoCuZnAlO de composition massique Co/Cu/Zn/Al/O de 20 3/8/20/16/53.

Le procédé selon l'invention peut inclure une étape d'oxydation sélective de préférence à une température de 200°C.

Cette étape d'oxydation sélective s'effectue de manière avantageuse à l'aide d'un catalyseur constitué de préférence de 5 à 30 % en poids de Cu, par rapport au poids total du catalyseur, supporté sur Al₂O₃-ZnO.

Ce catalyseur de réduction du taux de CO par oxydation sélective est plus préférentiellement constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Rh ou Ru supporté sur ${\rm Al}_2{\rm O}_3$.

L'ensemble des caractéristiques du procédé décrit précédemment est intégré au sein d'un dispositif de transformation d'espèce chimique, qui comprend une unité de production de H₂.

Ce dispositif inclut avantageusement une pile à combustible alimentée par l'unité de production d'hydrogène précédemment décrite.

15

20

25

30

35

(F)

Un dispositif conforme à l'invention peut de plus comprendre une unité (2) de réduction du taux de CO contenu dans le gaz issu de l'unité (1) de production d'hydrogène, l'unité (2) étant située entre l'unité (1) de production d'hydrogène et la pile à combustible (3).

Ce dispositif peut en outre inclure une unité (2) de réduction du taux de CO mettant en œuvre dans une étape (a) un procédé utilisant de préférence une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) effectuée avantageusement à 400°C, dans une étape (b), un procédé utilisant de préférence une oxydation sélective effectuée avantageusement à 200°C.

Ce dispositif peut de plus inclure l'utilisation d'un catalyseur du type CoCuZnAlO de composition massique préférée Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53.

Ce dispositif comprend également dans l'unité (2) de réduction du taux de CO, un catalyseur utilisé à l'étape (b) qui est constitué avantageusement de 5 à 30 % en poids de Cu supporté sur ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ -ZnO.

Ce dispositif comprenant le catalyseur utilisé à l'étape (b) est constitué de manière avantageuse de 0,5 à 2 % en poids par rapport au poids total du catalyseur de rhodium (Rh) ou de ruthénium (Ru) supporté sur Al_2O_3 , le restant étant Al_2O_3 .

Un dispositif selon l'invention comprenant une pile à combustible alimentée par l'unité de production d'hydrogène décrite précédemment peut comporter, après la pile à combustible (3), avantageusement une unité (4) de combustion du CH_4 et du H_2 non consommé par la pile à combustible (3).

Le dispositif décrit précédemment qui comprend une unité (4) de combustion fonctionne avantageusement avec un catalyseur constitué de 5 à 20 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Ni supporté sur $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$, ou un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur de platine (Pt) ou de palladium (Pd) supporté sur $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$, ou un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur de Pt supporté sur $\mathrm{CeO}_2\text{-}\mathrm{ZrO}_2$ ou CeO_2 seul.

20

Le dispositif qui comprend une unité (4) de combustion fonctionne de préférence à 700°C.

Un dispositif selon l'invention comporte de manière avantageuse une pluralité d'échangeurs thermiques et de réchauffeurs, l'un au moins des réchauffeurs étant constitué par un circuit d'un des échangeurs.

L'invention sera mieux comprise, et d'autres buts, caractéristiques, détails et avantages de celle-ci apparaîtront plus clairement au cours de la description explicative qui va suivre faite en référence aux dessins annexés dans lesquels :

- la figure 1 représente schématiquement un système à pile à combustible embarquable dans un véhicule, selon l'invention;
- la figure 2 représente schématiquement un mode de réalisation préféré du système à pile à combustible embarquable dans un véhicule, selon l'invention;
 - la figure 3 représente schématiquement un mode de réalisation préféré d'une unité de production de $\rm H_2$ par reformage de l'éthanol selon l'invention ;
 - la figure 4 représente un mode de réalisation préféré d'une unité de réduction du taux de CO selon l'invention ; et
- la figure 5 représente un mode de réalisation 25 préféré d'une pile à combustible et d'une unité de combustion de CH_4 et H_2 selon l'invention.

Dans ce qui suit, les pourcentages indiqués pour les mélanges réactionnels cités sont des pourcentages volumiques.

- Comme on le voit en figure 1, le système à pile à combustible embarquable dans des véhicules selon l'invention comprend :
 - (a) une unité, notée l en figure l, de production d'hydrogène par vaporeformage de l'éthanol,
- 35 (b) une unité, notée 2 dans la figure 1, de réduction du taux de CO contenu dans le mélange gazeux issu de l'unité 1,
 - (c) une pile à combustible, notée 3 en figure 1, et

15

20

25

30

(d) une unité, notée 4 en figure 1, de combustion du CH_4 et H_2 non consommé par la pile à combustible.

La production d'hydrogène dans l'unité 1 de production d'hydrogène est effectuée par une réaction de vaporeformage de l'éthanol, en présence d'un catalyseur suivante suivant l'équation suivante :

a $\rm C_2H_5OH$ + b $\rm H_2O$ \rightarrow c $\rm H_2$ + d $\rm CO_2$ + e CO + f $\rm CH_4$ + g $\rm H_2O$.

Cette réaction a déjà été mise en oeuvre mais le produit majoritairement obtenu est le méthane alors que l'hydrogène ne représente qu'environ 20 % du mélange gazeux final.

Selon l'invention, le mélange gazeux issu de l'unité 1 de production de $\rm H_2$ contient majoritairement de l'hydrogène et minoraitement du $\rm CH_4$ avec une conversion totale de l'éthanol, un rapport $\rm CO_2/\rm CO_x$ élevé, l'absence de composés oxygénés et une faible formation de dépôt de carbone sur le catalyseur.

Ce résultat est obtenu grâce au catalyseur de l'invention qui est un catalyseur à base de nickel ou de nickel + cuivre supporté sur alumine ou silice et dont la teneur métallique totale (Ni + Cu) est inférieure à 40 % en poids par rapport au poids total du catalyseur, le restant étant constitué par le matériau de support Al₂O₃ ou SiO₂.

Plus précisément, la teneur en Ni varie de 2 à 20 % et la teneur en Cu varie de 0 à 33 %, en poids par rapport au poids total du catalyseur. Le catalyseur préféré de l'invention consiste en un catalyseur Ni-Cu/SiO₂ avec une teneur en Cu de 1,6 % et en Ni de 16,7 % en pourcentage massique par rapport au poids total du catalyseur.

Encore plus préférablement, ce catalyseur est préréduit, avant utilisation dans la réaction de vaporeformage, sous hydrogène.

Avec ce catalyseur, on réduit le dépôt de carbone sur le catalyseur tout en augmentant la production d'hydrogène et la sélectivité en CO.

L'invention propose également un procédé de génération d'hydrogène par reformage de l'éthanol par la

20

25

30

vapeur d'eau dans lequel le catalyseur utilisé est celui décrit précédemment.

L'objectif de l'invention étant de fournir un système de pile à combustible embarquable dans un véhicule, avec une production in situ de l'hydrogène alimentant la pile à combustible pendant le fonctionnement du véhicule, afin de limiter la quantité d'eau et d'éthanol et donc la taille du réservoir les contenant à embarquer dans le véhicule, et grâce à l'emploi de ce catalyseur, le rapport molaire $\rm H_2O/EtOH$, pour un bon fonctionnement doit être entre 0,8 et 10.

Par ailleurs, le rapport $CO_2/(CO + CO_2)$ diminue rapidement avec le rapport molaire $H_2O/EtOH$. Pour limiter encore la quantité d'eau dans le réservoir sans trop modifier les performances, dans un procédé de réalisation préféré du procédé de l'invention, on introduit de l'oxygène pour compenser les effets liés à une faible teneur en eau.

Cet oxygène peut être amené par tout mélange gazeux contenant de l'oxygène. Un tel mélange gazeux particulièrement avantageux est l'air.

Comme on le voit, le procédé de vaporeformage de l'éthanol de l'invention prévoit également l'introduction, bien qu'optionnelle, d'oxygène dans le mélange gazeux $EtOH/H_2O$ avant passage sur le catalyseur. Selon l'invention, le rapport molaire $O_2/EtOH$ peut varier entre 0 et 1,8.

Dans ces conditions le vaporeformage de l'éthanol est effectué à une température variant entre 300 et 800°C.

Cependant, le rendement en hydrogène et l'activité en ${\rm CO}$ augmente avec la température alors que les activités en ${\rm CO}_2$ et ${\rm CH}_4$ diminuent.

On a ainsi trouvé qu'une température réactionnelle de 700°C permet d'obtenir une production d'hydrogène importante et un rapport ${\rm CO_2/CO_x}$ compatible avec la suite du procédé.

Comme on l'a vu, le mélange gazeux issu de l'unité l de production d'hydrogène selon l'invention contient du CO.

10

35

Une réduction de ce taux de CO peut être nécessaire selon le type de pile à combustible 3 utilisée.

Par conséquent, le système à pile à combustible selon l'invention comporte, dans un mode de réalisation préféré, une unité 2 de réduction du taux de CO.

Cette réduction du taux de CO s'effectue en deux temps.

Tout d'abord on effectue : une réaction (a) de déplacement de gaz à l'eau ou Water Gas Shift (WGS) selon l'équation réactionnelle :

 $CO + H_2O = CO_2 + H_2$.

est égale à 84,8 %.

Cette réaction est effectuée en présence d'un catalyseur.

Un catalyseur préféré de l'invention pour réaliser cette réaction (a) de déplacement de gaz à l'eau est un catalyseur du type CoCuZnAlO. Ce catalyseur est un oxyde mixte complexe dans lequel une partie des éléments Co, Cu et Zn sont insérés dans le réseau de l'alumine, constituant ainsi des phases aluminates complexes. Ce catalyseur est 20 défini par une composition massique Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53. Le procédé du taux de réduction de CO par la réaction de déplacement de gaz à l'eau consiste donc à utiliser ce catalyseur, à une température comprise entre 200°C et 600°C, de préférence à une température de 400°C. Dans ces conditions le CO est converti à 45,1 % et le 25 rendement net en hydrogène (moles de H2 formées/moles de H2 introduites) est proche de 6,9 % et la sélectivité en CO2

Le CO résiduel, peut enfin être éliminé du mélange 30 admis sur la pile à combustible selon plusieurs procédures :

- la méthanation du monoxyde de carbone n'est pas très avantageuse car elle consomme 3 moles de $\rm H_2$ par mole de $\rm CO$ ($\rm CO$ + $\rm 3H_2$ = $\rm CH_4$ + $\rm H_2O$). De plus la présence d'une grande quantité de $\rm CO_2$ dans le mélange de réactifs compromet la sélectivité de cette réaction ;
- l'utilisation de membranes denses au palladium permet de séparer sélectivement l'hydrogène formé (perméation sous forme d'hydrudre). Mais les membranes

10

15

20

25

30

disponibles actuellement restent peu résistantes à de brusques changements thermiques ou nécessitent de trop grandes pressions différentielles du fait de leur épaisseur;

- l'oxydation sélective du CO en CO_2 en présence d'air (CO + $\frac{1}{2}$ de O_2 = CO_2) est donc la technique la plus préférée dans le procédé de l'invention.

Cette réaction d'oxydation sélective du CO en CO₂ constitue la seconde étape (b) du procédé de réduction du taux de CO en sortie de l'unité de production d'hydrogène. L'oxydation sélective du CO peut être effectuée à une température comprise entre 100°C et 400°C, de préférence à 200°C, sur le même catalyseur CoCuZnAlO que celui utilisé pour la réaction de déplacement de gaz à l'eau. Il conduit à une conversion du CO de 88,8 % à 200°C.

Cependant l'oxygène introduit n'est pas totalement consommé et la concentration finale en monoxyde de carbone reste encore assez élevée (5000 ppm).

Comme on l'a déjà dit, selon le type de pile à combustible 3, cette teneur en CO peut ne pas être adaptée. En particulier, et dans un mode de réalisation préféré de l'invention qui sera décrit ci-après, la pile à combustible 3 utilisée dans le système à pile à combustible de l'invention ne tolère une teneur en CO que de l'ordre de 10 ppm. Dans ces conditions, l'oxydation sélective du CO résiduel est effectuée avec des catalyseurs consistant en 5 à 30 % de Cu supportés sur $\mathrm{Al_2O_3}$ -ZnO ou 0,5 à 2 % de Rh ou Ru supportés sur $\mathrm{Al_2O_3}$ -ZnO ou 0,5 à 2 % de Rh ou raximales en CO tolérées par la pile. Le catalyseur préféré est un catalyseur constitué de 15 % en poids par rapport au poids total du catalyseur de Cu supporté sur $\mathrm{Al_2O_3}$ -ZnO.

La pile à combustible 3 utilisée dans le système de l'invention peut être toute pile mais, on préfère particulièrement que la pile à combustible 3 soit de 35 technologie PEM (membrane échangeuse de protons).

Enfin, le système à pile à combustible de l'invention comprend avantageusement une unité 4 de combustion du méthane et de l'hydrogène non consommé par la pile à combustible 3. En sortie de l'unité 4, les rejets du

10

15

20

25

30

35

système à pile à combustible de l'invention ne sont plus constitués que de gaz non polluants, à savoir d'eau, de ${\rm CO}_2$ et de ${\rm N}_2$.

Dans un mode de réalisation préféré de l'invention, la combustion totale du méthane et de l'hydrogène non consommé par la pile est effectuée dans l'unité 4, à une température comprise entre 400°C et 700°C, de préférence à 700°C, sur des catalyseurs constitués de 5 à 20 % en poids de nickel supporté sur alumine, ou de 0,5 à 2 % en poids de platine ou de palladium supporté sur alumine ou encore d'un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids par rapport au poids total du catalyseur de platine supporté sur CeO₂-ZrO₂ ou CeO₂ uniquement. Le catalyseur préféré est constitué de 15 % en poids de Ni par rapport au poids total du catalyseur supportés sur Al₂O₃.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, les échangeurs de chaleur peuvent être utilisés de manière à limiter les pertes énergétiques du système. Par exemple, les fluides arrivant dans le dispositif de réduction du taux de CO (WGS) (10) doivent être refroidis à 400°C à l'aide d'un échangeur de chaleur (9), ledit échangeur (9) pourra être couplé de manière avantageuse à la sortie de fluides de la pile à combustible (3) pour réchauffer les fluides sortant de ladite pile au sein ou en coopération du dispositif de chauffage (15) ou encore pour réchauffer l'air au sein ou en coopération avec le dispositif de chauffage (16). Cet échange thermique peut également être à plusieurs étages, c'est à dire que l'echangeur de chaleur (9) pourra dans un premier temps refroidir les fluides arrivant dans le dispositif de réduction du taux de CO (WGS) (10) pour ensuite réchauffer les fluides sortant de la pile (3) au sein ou en coopération du dispositif de chauffage (15) et la chaleur résiduelle qui n'aura pas été absorbée par les fluides de sortie de ladite pile sera utilisée de façon avantageuse pour réchauffer l'air au sein ou en coopération avec le dispositif de chauffage (16), la chaleur résiduelle restante pouvant éventuellement être utilisée pour réchauffer l'air au sein ou en coopération du dispositif de chauffage (12). De la même manière, n'importe

quel échangeur de chaleur pourra être couplé avec le dispositif de chauffage ou de vaporisation (7) et/ou avec le réservoir contenant de l'ethanol (5) et/ou avec une ou plusieurs arrivées d'air (6), (13) et (17).

est évident que les exemples d'agencement échangeurs de chaleur décrits précédemment ne sont pas limitatifs, d'autres combinaisons étant envisageables. Cette façon d'organiser l'utilisation des échanges de chaleur permet d'utiliser de manière avantageuse l'énergie produite lors des différentes étapes du procédé selon l'invention, et donc de minimiser les pertes d'énergie. Cette utilisation permet d'améliorer de façon significative le rendement global du dispositif selon l'invention, avec comme corollaire une augmentation de l'autonomie d'un véhicule motorisé équipé d'échangeurs de chaleur utilisés d'une des manières décrites précédemment.

Pour mieux faire comprendre l'objet de l'invention, on va en décrire maintenant à titre d'exemple purement illustratif et non limitatif un mode de réalisation préféré.

Exemple

5

15

20

25

35

Le cahier des charges des futurs véhicules propres prévoit notamment que le système à pile à combustible embarquable procure une autonomie de 500 km, la production d'une puissance maximale équivalente à 37 kW et des rejets atmosphériques exempts de monoxyde de carbone méthane.

C'est en tenant compte de ces contraintes technologiques et environnementales que le présent mode de réalisation préféré a été conçu. Ce mode de réalisation préféré est celui illustré aux figure 2 à 5.

En se référant aux figures 2 à 5, le système de pile à combustible embarquable à bord d'un véhicule consiste en un réservoir de stockage noté 5 en figures 2 et 3, contenant de l'eau et de l'éthanol et relié à une unité de chauffage et de vaporisation de ce mélange, notée 7 en figure 2. Une entrée d'air notée 6 en figures 2 et 3 est prévue entre le réservoir 5 et l'unité de chauffage et de vaporisation 7. Le mélange d'éthanol, d'eau et d'air est

chauffé dans l'unité de chauffage et de vaporisation 7 et est envoyé sous forme de vapeur dans un reformeur noté 8 en figures 2 et 3 où la réaction de reformage de l'éthanol par l'eau est effectuée. Le mélange gazeux issu de ce reformeur 8 est ensuite refroidi dans l'échangeur de chaleur noté 9 en figures 2 et 4 avant d'être envoyé dans l'unité 2 de réduction du taux de CO qui est constituée d'un premier réacteur à lit de catalyseur noté 10 pour la réaction de déplacement de gaz à l'eau en figures 2 et 4 où environ 45 10 % du CO est transformé en CO, et d'un second réacteur noté 11 en figures 2 et 4, à lit de catalyseur, d'oxydation sélective du CO résiduel en CO2. Ce réacteur d'oxydation sélective 11 est muni d'une entrée d'air, notée 13 en figures 2 et 4, amenant l'oxygène nécessaire à la réaction, et d'une unité de chauffage, notée 12 en figures 2 et 4, de 15 cet air avant introduction dans le réacteur 11 pour effectuer l'oxydation sélective du CO résiduel. En sortie du réacteur d'oxydation sélective 11, le mélange gazeux purifié est refroidi dans l'échangeur de chaleur noté 14 en figures 2 et 5, puis il est introduit dans la pile à 20 combustible notée 3 en figures 2 et 5. Cette pile à combustible est de technologie PEM et sa température d'utilisation est de 80°C. Ainsi le qaz issu de l'unité 2 est refroidi à 80°C dans l'échangeur de chaleur noté 14 en figures 2 et 5. La puissance nominale fournie par la pile à 25 combustible 3 est de 30 kW et sa puissance maximale est de 37 kW.

Le débit d'hydrogène nécessaire à la production d'une telle puissance électrique est calculé avec une tension de 0,7 Volts et une stoechiométrie de 1,2. Cette pile est tolérante au dioxyde carbone et au méthane à faibles concentrations.

Le gaz issu de la pile à combustible 3 contient encore du CH₄ et de l'hydrogène non consommé. Ces gaz sont envoyés dans l'unité de combustion catalytique notée 4 en figures 2 et 5 en étant au prélable chauffés, par un moyen de chauffage noté 15 en figures 2 et 5 et, à la température nécessaire pour leur combustion catalytique. Cette combustion catalytique s'effectue avec un apport d'oxygène,

10

15

20

25

30

ici fourni par l'air, qui est introduit par l'entrée notée 17 en figures 2 et 5, et qui est chauffé avant introduction dans l'unité de combustion catalytique 4 par le moyen de chauffage noté 16 en figures 2 et 5.

Le gaz rejeté à la sortie de ce système complet par la sortie de gaz notée 18 en figures 2 et 5 ne contient plus que de l'azote, de l'eau et du dioxyde de carbone.

Les quantités de chaleur AQ mises en jeu lors du chauffage et du refroidissement des réactifs, ainsi que les enthalpies de réaction AHr, sont calculées à partir des lois de la thermodynamique et des tables de données du Hand Book. Les résultats sont exprimés en kcalories par mole d'hydrogène fournie à la pile à combustible. Le bilan énergétique indique que l'on récupère une certaine quantité de chaleur en fin de cycle. ($\Delta Q = -20.8 \text{ kcal/mole H}_2$).

Les résultats obtenus démontrent que les objectifs fixés sont atteints :

- les rejets atmosphériques ne sont constitués que d'eau, de dixoyde de carbone et d'azote;
 - le bilan énergétique global est favorable ;
- le carburant embarqué permet une autonomie de 500 km;
- le dimensionnement des réacteurs induit la production en continu d'une puissance égale à 37 kW.

Plus précisément, pour obtenir ces résultats, réservoir contenant le mélange eau/éthanol contenance de 74 litres et le rapport molaire H2O/EtOH est de 1,55 soit un rapport en volume H2O/EtOH de 1:2,1. Cela représente un poids de 63,3 kg. L'air est introduit dans ce mélange eau + éthanol à un rapport molaire O_2 /EtOH de 0,68. Le mélange gazeux est ensuite chauffé et vaporisé de 25° à 700°C dans l'unité de chauffage 7 et la quantité de chaleur ΔQ nécessaire pour chauffer et vaporiser le mélange eau/éthanol/oxygène est de 21,0 kcal/mole de H2. Le mélange 35 gazeux issu de l'unité de chauffage et de vaporisation 7 est constitué de :

> EtOH : 15,8 % H₂O: 26,1%

O₂ : 11,4 % et

N₂: 45,7 %.

Ce mélange gazeux est ensuite envoyé au reformeur 8 qui utilise un catalyseur Ni-Cu/SiO₂ constitué de 1,6 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Cu, et de 16,7 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Ni, SiO₂ représentant le restant.

On utilise un catalyseur en lit fixe de 1,35 kg. Autrement dit 2,4 litres de catalyseur sont utilisés. L'enthalpie de la réaction (Δ Hr) est égale à -6,8 kcal/mole de H_2 .

Le mélange gazeux issu de l'unité 1 de production de ${\rm H}_2$ illustrée en figure 3 contient :

H₂: 32,9 %,

 H_2O : 12,9 %

15 CO: 12,9 %

35

CO₂ : 9,1 %

CH₄ : 1,4 %

 N_2 : 30,8 %.

La réaction de vaporeformage est effectuée à 700°C.

20 La réaction expérimentale de vaporeformage de l'éthanol effectuée à la stoechiométrie est la suivante :

Le taux de CO (9,1 %) obtenu à la sortie de l'unité 1 25 de production de H_2 est encore trop élevé pour une utilisation directe dans la pile à combustible 3 choisie. Pour cette raison, une unité 2 de réduction du taux de CO est prévue dans le système préféré de l'invention.

Cette unité de réduction du taux de CO est illustrée 30 plus en détail en figure 4.

Elle est constituée d'un échangeur de chaleur 9 qui permet de refroidir le mélange gazeux issu de l'unité 1 de production de $\rm H_2$ de 700°C à 400°C. La quantité totale de chaleur au niveau de l'échangeur de chaleur est de -6,6 kcal/mole de $\rm H_2$.

Le mélange gazeux refroidi à 400°C est alors passé sur un lit catalytique fixe constitué d'un oxyde mixte complexe CoCuZnAlO à un rapport massique Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53 où une réaction de déplacement de gaz à l'eau

(WGS) est effectuée à $400\,^{\circ}$ C. La quantité de catalyseur utilisée pour cette réaction de WGS est de 3,15 kg soit 2,8 litres. L'enthalpie de la réaction de WGS est de -2,9 kcal/mole de $\rm H_2$.

5 En sortie de la réaction de WGS, le mélange gazeux contient :

 $H_2: 35,9 %$

 $H_2O : 9 %$

CO: 7,2 %

10 CO₂: 14,3 %

20

25

30

CH₄ : 2,3 %

 N_2 : 31,3 %.

L'équation stoechiométrique expérimentale de cette réaction est la suivante :

Le mélange gazeux issu du réacteur 10 de WGS est ensuite envoyé dans le réacteur 11 d'oxydation sélective pour élimination du CO résiduel. Ce réacteur 11 d'oxydation sélective contient un catalyseur constitué de 15 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Cu supporté sur Al_2O_3 -ZnO.

L'apport d'oxygène nécessaire est fourni par de l'air à ce réacteur 11 d'oxydation sélective. Cet air est chauffé préalablement à 200°C dans l'échangeur de chaleur 12 par l'entrée 13 avant introduction dans le réacteur 11. L'enthalpie de la réaction de l'oxydation sélective à 200°C est de -18,3 kcal/mole de $\rm H_2$ et la chaleur nécessaire au chauffage de l'air introduit est de 0,9 kcal/mole de $\rm H_2$. En sortie de l'unité 2 de réduction du taux de CO, la composition du mélange gazeux est :

. H₂ : 28,4 %

 $H_2O : 9,4 %$

CO : quelques ppm

35 CO₂: 18,1 %

CH₄ : 1,9 %

 $N_2 : 42,2 %$

La réaction stoechiométrique expérimentale de l'oxydation sélective du CO résiduel à 200°C (O_2 amené par l'air) est la suivante :

 $3,1 H_2 + 1,2 CO_2 + 0,6 CO + 0,2 CH_4 + 0,8 H_2O + 2,7 N_2$ $5 + [0,4 O_2 + 1,6 N_2] \rightarrow 2,9 H_2 + 1,9 CO_2 + 0,2 CH_4 + 1,0 H_2O + 4,3 N_2.$

Comme illustré en figure 5, le mélange gazeux est ensuite refroidi de 200°C à 80°C dans l'échangeur de chaleur 14 avant introduction dans la pile à combustible 3 qui fournit alors une puissance de 37 kW. La quantité de chaleur nécessaire au refroidissement du gaz avant entrée dans la pile à combustible 3 est de -3,1 kcal/mole de H₂. Le mélange gazeux issu de la pile à combustible dans ce mode de réalisation préféré est constitué de :

15 H₂: 6,2 %

10

H₂O: 12,4 %.

 CO_2 : 23,7 %

CH₄: 2,5.%

 N_2 : 55,2 %.

Le méthane et l'hydrogène non consommé par la pile à 20 combustible sont alors éliminés dans l'unité 4 combustion de CH_4 et H_2 illustrée en figure 5 par une combustion catalytique réalisée à 700°C, en présence d'oxygène fourni par de l'air et introduit dans le réacteur de combustion catalytique après chauffage de 25°C à 700°C 25 dans le moyen de chauffage 16. La combustion catalytique est effectuée sur un catalyseur constitué de 15 % en poids, par rapport au poids total de catalyseur, de nickel supporté sur alumine. La combustion du méthane et de l'hydrogène est totale dès 400°C. 30

L'enthalpie de la réaction de la combustion catalytique à 700°C est de -22,9 kcal/mole de $\rm H_2$ et la quantité de chaleur ΔQ nécessaire pour chauffer l'air d'appoint introduit dans le réacteur de combustion catalytique est de 5,2 kcal/moles de $\rm H_2$.

En sortie de ce système à pile à combustible préféré, le gaz rejeté est constitué de :

 H_2O : 17,1 %

CO₂: 19,1 %

10

15

20 .

 N_2 : 63,8 %.

Bien que l'invention ait été décrite en relation avec un système à pile à combustible embarquable à bord d'un véhicule, l'invention n'est nullement limitée à ce mode de réalisation.

En effet, il apparaîtra clairement à l'homme de l'art que les catalyseurs décrits et revendiqués dans leur application soit au vaporeformage de l'éthanol, soit à une réaction de déplacement de gaz à l'eau, soit à une réaction d'oxydation sélective du CO en CO₂, soit à une réaction de combustion catalytique du CH₄ et du H₂ peuvent être utilisés pour d'autres systèmes et indépendamment l'un de l'autre.

Il apparaîtra également clairement à l'homme de l'art que bien que le système de pile à combustible embarquable décrit comporte l'unité de réduction du taux de CO, notée 2 dans les figures, cette unité peut ne pas être nécessaire lorsque la pile à combustible permet l'utilisation d'un mélange gazeux contenant des taux importants de CO.

Ceci signifie également que toute autre pile à combustible que celle spécifiquement décrite peut être utilisée dans le système selon l'invention.

C'est dire que l'invention n'est nullement limitée aux modes de réalisation décrits et illustrés mais comprend tous les équivalents techniques des moyens décrits ainsi que leurs combinaisons si celles-ci sont effectuées selon son esprit.

Revendications

- 1. Procédé de production de H_2 , caractérisé en ce qu'il consiste en le reformage de l'éthanol par la vapeur d'eau à une température comprise entre 300 et 800°C, en présence d'oxygène.
- 2. Procédé selon la revendication l' caractérisé en ce que le rapport molaire $\rm H_2O/EtOH$ est compris entre 0,8 et 10 inclus.
- 3. Procédé selon la revendication 1 ou 2 caractérisé en ce que le rapport molaire H₂O/EtOH est de 1,55.
 - 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 caractérisé en ce qu'il comprend l'introduction d'oxygène (O_2) à un rapport molaire O_2 /EtOH au plus égal à 1,8.
- 15 5. Procédé selon la revendication 4 caractérisé en ce que le rapport $O_2/EtOH$ est de 0,68.
 - 6. Procédé selon la revendication 4 ou 5 caractérisé en ce que la source de ${\rm O_2}$ est l'air.
- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 20 1 à 6 caractérisé en ce que la température de reformage est de 700°C.
 - 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 caractérisé en ce qu'il inclut l'utilisation d'un catalyseur de réformage consistué de nickel (Ni) ou d'un mélange de nickel + cuivre (Ni + Cu), supporté sur de l'alumine α (α Al₂O₃) ou de la silice (SiO₂), la teneur en Ni ou (Ni + Cu) étant inférieure ou égale à 40 % en poids par rapport au poids du catalyseur, le restant étant α Al₂O₃ ou SiO₂.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que le catalyseur de réformage est constitué de 2 à 20 % en poids de Ni et de 0 à 33 % en poids de Cu, par rapport au poids total du catalyseur.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 35 là 9 caractérisé en ce que le catalyseur de réformage est constitué de 1,6 % en poids de Cu et de 16,7 % en poids de Ni, par rapport au poids total du catalyseur.

20

25

- 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 caractérisé en ce que le catalyseur de réformage est réduit sous hydrogène (H_2) avant utilisation.
- 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications l à 11 caractérisé en ce qu'il comprend une étape de réduction du taux de CO par une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) effectuée à 400°C.
- 13. Procédé selon la revendication 12 caractérisé en ce qu'il comprend l'utilisation d'un catalyseur de réduction du taux de CO par une réaction de déplacement de gaz à l'eau (WGS) constitué de CoCuZnAlO de composition massique Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 13 caractérisé en ce qu'il inclut une étape d'oxydation sélective à une température de 200°C.
- 15. Procédé selon la revendication 14 caractérisé en ce qu'il inclut pour l'étape de réduction du taux de CO par oxydation sélective, l'utilisation d'un catalyseur constitué de 5 à 30 % en poids de Cu, par rapport au poids total du catalyseur, supporté sur Al₂O₃-ZnO.
- 16. Procédé selon la revendication 15 caractérisé en ce que le catalyseur de réduction du taux de CO par oxydation sélective est constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Rh ou Ru supporté sur $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$.
- 17. Dispositif de transformation d'espèce chimique, caractérisé en ce qu'il comprend une unité de production de H₂ fonctionnant selon le procédé de l'une quelconque des revendications 1 à 16.
- 18. Dispositif selon la revendication 17, caractérisé en ce qu'il inclut une pile à combustible alimentée par l'unité de production d'hydrogène selon la revendication 17.
 - 19. Dispositif selon la revendication 17 ou 18, caractérisé en ce qu'il comprend de plus une unité (2) de réduction du taux de CO contenu dans le gaz issu de l'unité (1) de production d'hydrogène, l'unité (2) étant située entre l'unité (1) de production d'hydrogène et la pile à combustible (3).

10

15

20

25

30

35

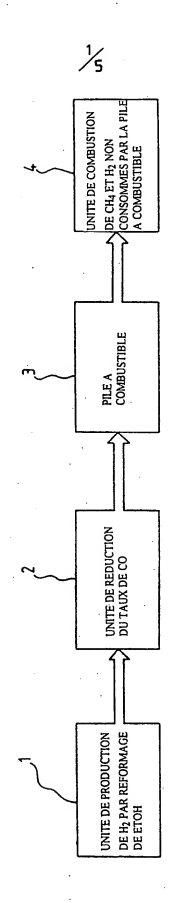
- 20. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 17 à 19, caractérisé en ce qu'il inclut une unité (2) de réduction du taux de CO mettant en œuvre dans une étape (a) un procédé conforme à l'une quelconque des revendications 12 à 13 et, dans une étape (b), un procédé conforme à l'une quelconque des revendications 14 à 16.
- 21. Dispositif selon la revendication 20, caractérisé en ce qu'il comporte l'utilisation d'un catalyseur du type CoCuZnAlO de composition massique Co/Cu/Zn/Al/O de 3/8/20/16/53.
- 22. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 20 à 21, caractérisé en ce que dans l'unité (2) de réduction du taux de CO, le catalyseur utilisé à l'étape (b) est un catalyseur constitué de 5 à 30 % en poids de Cu supporté sur Al₂O₃-ZnO.
- 23. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 20 à 21, caractérisé en ce que dans l'unité (2) de réduction du taux de CO, le catalyseur utilisé à l'étape (b) est un catalyseur constitué de 0,5 à 2 en poids par rapport au poids total du catalyseur de rhodium (Rh) ou de ruthénium (Ru) supporté sur Al_2O_3 , le restant étant Al_2O_3 .
- 24. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 17 à 23 combinée à la revendication 18 caractérisé en ce qu'il comporte de plus, après la pile à combustible (3), une unité (4) de combustion du CH_4 et du H_2 non consommé par la pile à combustible (3).
- 25. Dispositif selon la revendication 24 caractérisé en ce que l'unité (4) de combustion fonctionne avec un catalyseur constitué de 5 à 20 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur, de Ni supporté sur Al_2O_3 , ou un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur de platine (Pt) ou de palladium (Pd) supporté sur Al_2O_3 , ou un catalyseur constitué de 0,5 à 2 % en poids, par rapport au poids total du catalyseur de Pt supporté sur CeO_2-ZrO_2 ou CeO_2 seul.
- 26. Dispositif selon la revendication 25 caractérisé en ce que l'unité de combustion fonctionne à 700°C.

PCT/FR00/01782

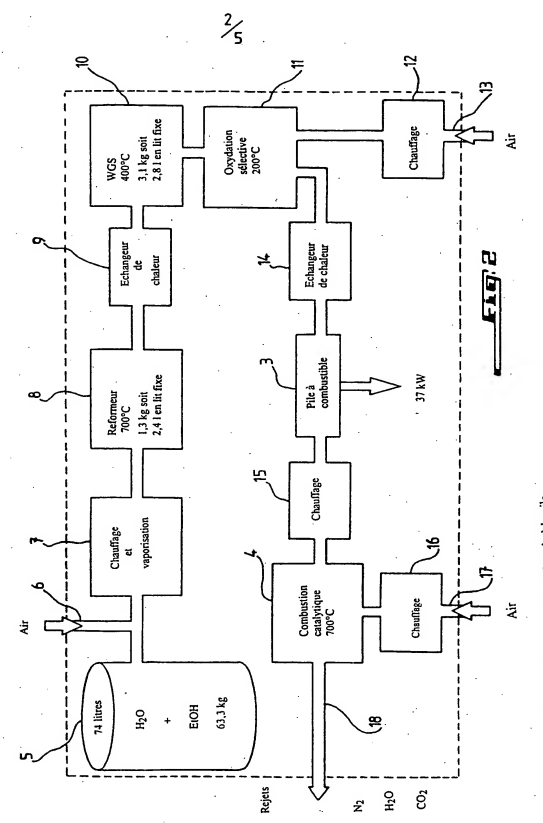
5

24

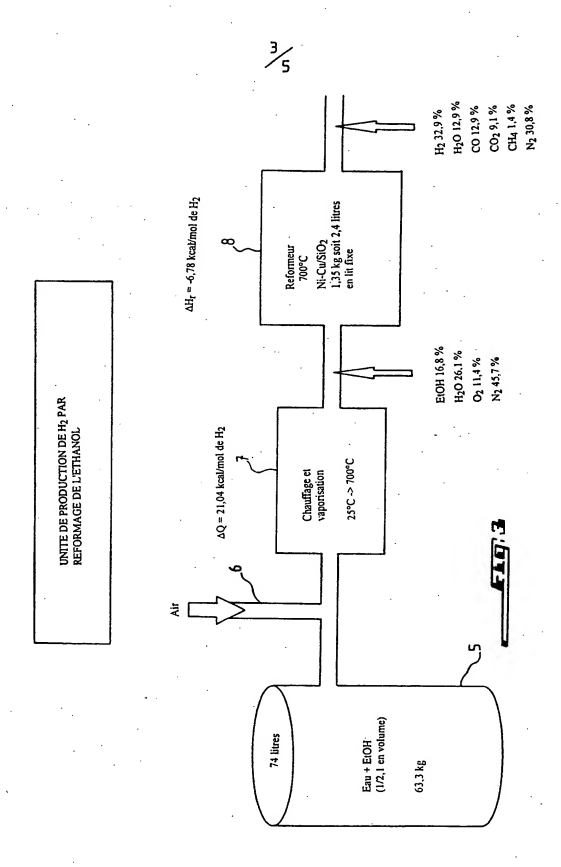
27. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 17 à 26, caractérisé en ce qu'il comporte une pluralité d'échangeurs thermiques et de réchauffeurs, l'un au moins des réchauffeurs étant constitué par un circuit d'un des échangeurs.

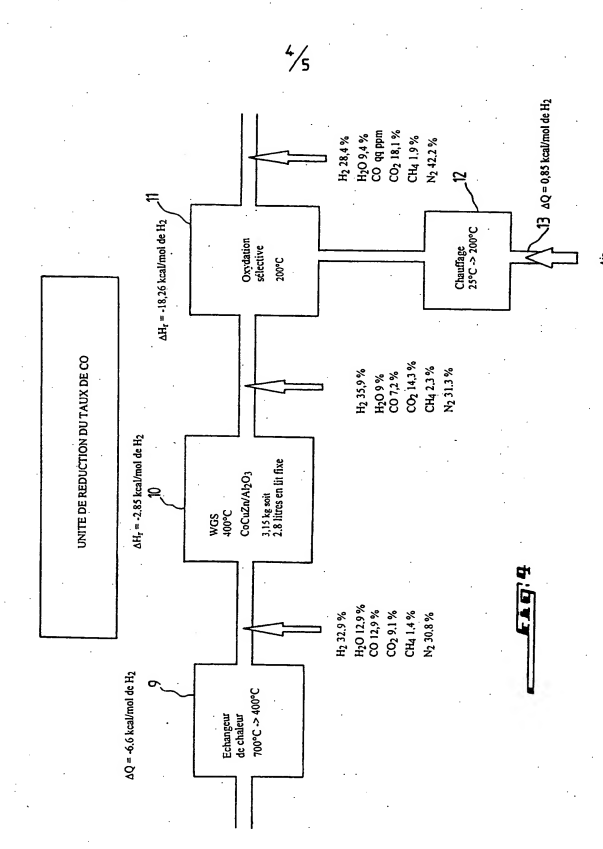


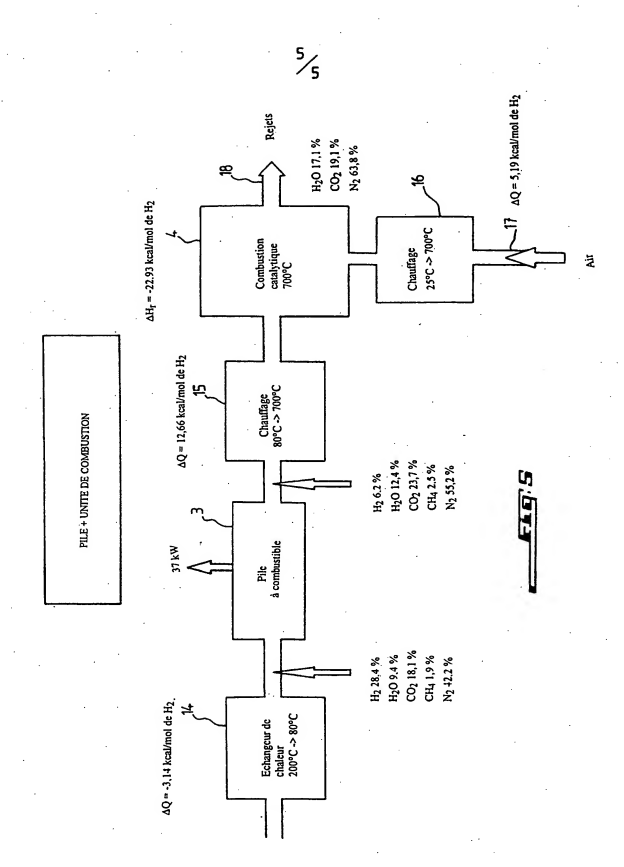
FREE 2



 $\Delta Q_{total} = \Sigma \Delta Q + \Delta H_r = -20,8$ kcal/mol de H2 fournie à la pile







INTERNATIONAL SEARCH REPORT



International / 'cation No CT/FR 00/01782

A. CLASSIFI	CATION OF SUBJECT	MATTER
IPC 7	B01J23/755	C01B3/32

H01M8/06

B01D53/86

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 B01J C01B H01M B01D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to clain	1 No.
A	BE 898 679 A (AZOTE & PROD CHIM ;CATALYSTS & CHEM EUROP (FR)) 2 May 1984 (1984-05-02) claims 1-5 examples 1,2	1,2	
A	EP 0 572 081 A (MINI RICERCA SCIENT TECNOLOG) 1 December 1993 (1993-12-01)		
A	DE 34 05 217 A (MITSUBISHI GAS CHEMICAL CO) 16 August 1984 (1984-08-16)		
A	US 5 762 658 A (PIGNON JOHN F ET AL) 9 June 1998 (1998-06-09) column 1, line 2 - line 11		
•	-/		

Patent family members are listed in annex.	
"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone	
"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family	1
Date of mailing of the international search report 13/10/2000	
Authorized officer :	
	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 13/10/2000 Authorized officer

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nternational / cation No PCT/FR 00/01782

Category °	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	DATABASE WPI	·
·A	Section Ch, Week 199921 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E36, AN 1999-255042	
	XP002133336 & WO 99 16706 A (TOYOTA JIDOSHA KK), 8 April 1999 (1999-04-08) abstract	
		·
		·
		·
		-
*		
	·	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Information on patent family members

PCT/FR 00/01782

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
BE 898679	Α .	02-05-1984	BR	8400304 A	11-06-1985
EP 0572081	. A	01-12-1993	IT	1260474 B	09-04-1996
			AT	156387 T	15-08-1997
			DE	69312806 D	11-09-1997
•			DE	69312806 T	15-01-1998
•			ES	2105079 T	16-10-1997
•		•	JP	6063405 A	08-03-1994
•			US	5492877 A	20-02-1996
DE 3405217	Α	16-08-1984	JP	1636837 C	31-01-1992
•			JP	2061402 B	20-12-1990
			JP	59152205 A	30-08-1984
			GB	2135295 A,B	30-08-1984
			GB	2135395 A,B	30-08-1984
			US	4913842 A	03-04-1990
US 5762658	A	09-06-1998	AT	174871 T	15-01-1999
			AU	683760 B	20-11-1997
•			. AU	2749295 A	19-01-1996
			CA	2193115 A	04-01-1996
			DE	69506869 D	04-02-1999
			. DE	69506869 T	02-06-1999
•			EP	0766643 A	09-04-1997
			ES	2126292 T	16-03-1999
			WO	9600186 A	04-01-1996
			JP	10502047 T	24-02-1998
WO 9916706	Α	08-04-1999	JP	11102719 A	13-04-1999
•		4	EP ·	1038832 A	27-09-2000

CHERCHE INTERNATIONALE

mando inte 'onale No PCT/FR 00/01782

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 B01J23/755 C01B3/32

H01M8/06

B01D53/86 ·

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimate consultée (système de classification sulvi des symboles de classement) CIB 7 B01J C01B H01M B01D

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data

Catégorie °	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	BE 898 679 A (AZOTE & PROD CHIM ;CATALYSTS & CHEM EUROP (FR)) 2 mai 1984 (1984-05-02) revendications 1-5 exemples 1,2	1,2
A	EP 0 572 081 A (MINI RICERCA SCIENT TECNOLOG) 1 décembre 1993 (1993-12-01)	
A	DE 34 05 217 A (MITSUBISHI GAS CHEMICAL CO) 16 août 1984 (1984-08-16)	
Α	US 5 762 658 A (PIGNON JOHN F ET AL) 9 juin 1998 (1998-06-09) colonne 1, ligne 2 - ligne 11	
	-/	

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document outilié avant la date de dépôt international, mais	T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier 8." document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
4 octobre 2000	13/10/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	e Fonctionnaire autorisé
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Thion, M

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande inte onale No PCT/FR 00/01782

Catégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 199921 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E36, AN 1999-255042 XP002133336 & WO 99 16706 A (TOYOTA JIDOSHA KK), 8 avril 1999 (1999-04-08)	
	abrégé	
		
ı		
	·	
		·
		·
,		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1		
1		

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relation x membi...de families de brevets

mande Inter onale No PCT/FR 00/01782

Document brevet cité au rapport de recherche			Date de publication			Date de publication
BE	898679	Α	02-05-1984	- BR	8400304 A	11-06-1985
EP	0572081	Α	01-12-1993	IT .	1260474 B	09-04-1996
				AT	156387 T	15-08-1997
				DE	69312806 D	11-09-1997
				DE	69312806 T	15-01-1998
				ES	2105079 T	16-10-1997
				JP	6063405 A	08-03-1994
				US	5492877 A	20-02-1996
DE	3405217	Α	16-08-1984	JP	1636837 C	31-01-1992
				JP	2061402 B	20-12-1990
				JP	59152205 A	30-08-1984
			•	GB	2135295 A,B	30-08-1984
				GB	2135395 A,B	30-08-1984
				US	4913842 A	03-04-1990
US	5762658	Α .	09-06-1998	AT	174871 T	15-01-1999
				· AU	683760 B	20-11-1997
	•			AU	2749295 A	19-01-1996
				CA	2193115 A	04-01-1996
				DE	69506869 D	04-02-1999
				DE	69506869 T	02-06-1999
	•		•	EP	0766643 A	09-04-1997
				ES	2126292 T	16-03-1999
				WO	9600186 A	04-01-1996
				JP	10502047 T	24-02-1998
WO	9916706	Α	08-04-1999	JP	11102719 A	13-04-1999
				EP	1038832 A	27-09-2000

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.